بسسم الله الرحسمان السرحسيم دروس العلوم الفيزيائية للسنة الثالثة ثانوي

شعبة: العلوم التجريبية

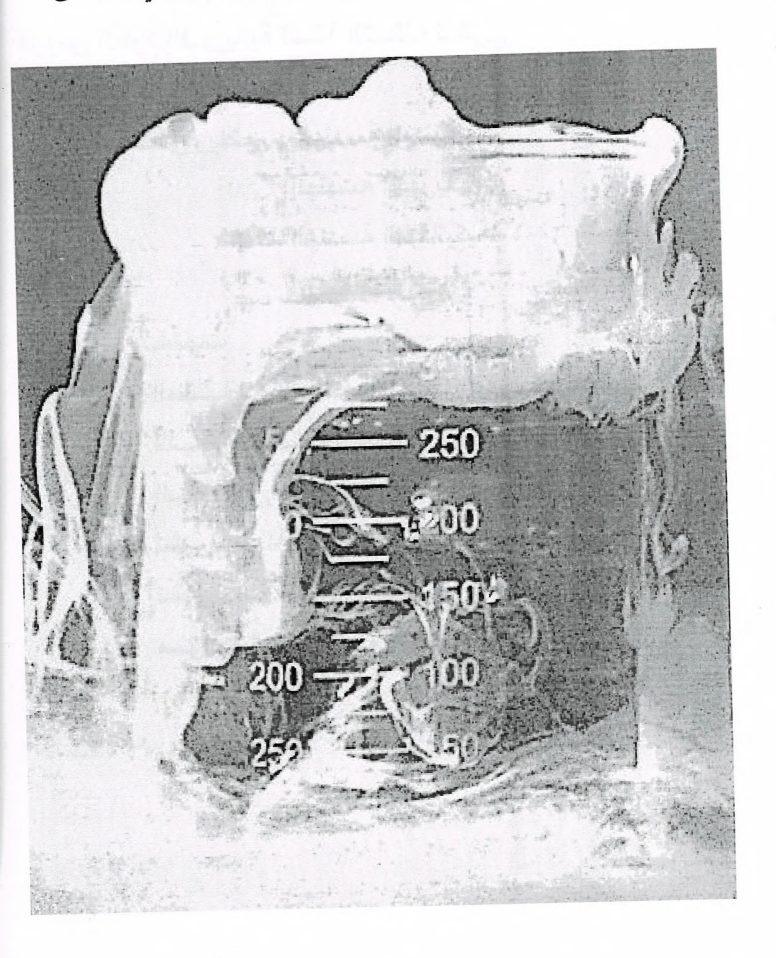
تسقني رياضي: الهندسة المدنية الهندسة الكهربائية الهندسة الميكانيكية الهندسة الميكانيكية هندسة الطرائق

ريساضيات

السمنهاج: المستباعة الزمنية لتحول كيميائي بطيئ التحولات السنووية السظواهر الكهربائية تطور جملة كيميائية نحو حالة التوازن تطور جملة ميكانيكية مراقبة تطور جملة كيميائية

الأستاذ: موايسي محمد

الوحدة 01: المستبعة الزمنية لتحول كيميائي بطيئ



مفاهيم أساسية في الكيمي

إ- حساب كمية المادة :

 $n=\frac{m}{M}$

في حالة جسم صلب:

عيث: m الكتلة الجسم بوحدة الغرام g g/mol الكتلة المولية وحدته M

n = C.V

في حالة المحاليل:

mol/l حيث C التركيز المولى بوحدة l حجم المحلول بوحدة V

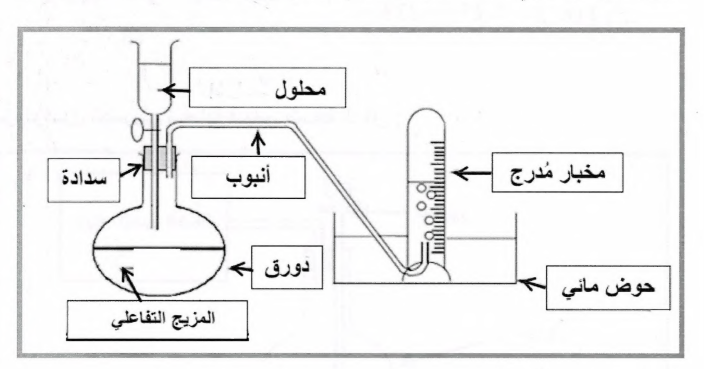
 $n = \frac{V_g}{V_M}$

في حالة غاز:

 V_a : حيث V_a حيث

الحجم المولي للخازات بوحدة l/mol (يعطى في الشروط النظامية) V_M

بروتوكول تجريبي لعملية قياس حجم الغاز المنطاق:



نملأ أنبوب إختبار مدرج بالماء و ننكسه على حوض مملوء بالماء عند انطلاق الغاز يبدأ مستوى الماء بالنزول تدريجيا في الأنبوب ويحل محله الغاز الناتج فيحجز هناك

$$P.V = n.R.T$$

 $n = \frac{P.V}{R.T}$

في حالة الغازات المثالية:

pa ضعط الغاز بوحدة الباسكال P •

بعض وحدات الضغط:

$$1 bar = 10^5 pa$$

$$1 atm = 1,013 \times 10^5 pa$$

$$1\,hpa=10^2pa$$

$$1 \, Kpa = 10^3 \, pa$$

(سنتمتر زئبقي) 1 atm = 76 cm Hg

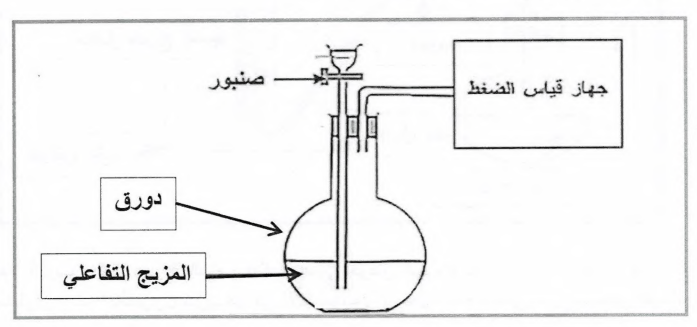
 m^3 حجم قياس الغاز بوحدة V

$$ml \xrightarrow{10^{-3}} l \xrightarrow{10^{-3}} m^3$$

- R = 8,31 SI : يعطى R = 8,31 SI
 - K° درجة الحرارة بوحدة الكالفن T

$$T(K^{\circ}) = T(C^{\circ}) + 273$$

بروتوكول تجريبي لعملية قياس ضغط الغاز:



II- المحاليل المائية و تراكيزها:

1- حساب التركيز المولي C -

mol/l حيث C التركيز المولي بوحدة V حجم المحلول بوحدة V

ع- المعالبل المعددة: عـ المعددة :

الـهدف منه النـقص في الــتركـيز $C_1 > C_2$ $V_1 < V_2$

: F معامل التمديد 2-4

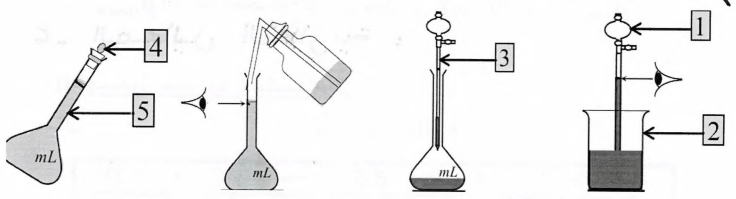
: م : كمية المادة بالهم

$$C_1V_1=C_2V_2$$

 $C=\frac{n}{V}$

$$F = \frac{c_1}{c_2} = \frac{v_2}{v_1}$$

الماريني لعملية التمديد:



1- سدادة , 2- حوجلة عيارية , 3- إجاصة مص , 4- بيشر , 5- ماصة عيارية

بواسطة ماصة نأخذ حجم V_1 من المحلول (A) و نضعها في حوجلة عيارية سعتها V_2 ثم نضيف الماء المقطر إلى غاية بلوغ التدريجة V_2

: Cm التركيز الكتلي 3

ط 1 :

 $C_m = C.M$

mol/l حيث C التركيز الـمولي بوحدة g/mol الكتلة المولية بوحدة M mol/l التركيـز الكـتلي بوحدة C_m

$$C_m = \frac{m}{V}$$

g الكتلة الجسم بوحدة الغرام m حيث V حجم المحلول بوحدة V

g/l التركيـز الكـتلي بوحدة C_m

١- حساب الكتلة الحجمية ρ

$$\rho = \frac{m}{V}$$

$$g$$
 الكتلة الجسم بوحدة الغرام m حيث V حجم المادة بوحدة V

g/l الكتلة الحجمية بوحدة ρ

5 - حساب كثافة المواد الصلبة و السائلة بالنسبة للماء رمزها : d

$$d = \frac{\rho}{\rho_{l'eau}}$$

 $ho_{l'eau}=1000~g/l$ حيث : مية الحج مية الماء يعط $ho_{l'eau}$

III- جدول تقدم التفاعل:

$$\alpha A + \beta B = \gamma C + \lambda D$$
 : مثال

حالة الجملة	αA + ,	$\beta B = \gamma$	C +	λD
الحالة الابتدائية	$n_0(A)$	n₀(B)	0	0
الحالة الانتقالية	$n_0(A) - \alpha X$	$n_0(B) - \beta x$	γX	λ <i>X</i>
الحالة النهائية	$n_0(A) - \alpha X_f$	$n_0(B) - \beta x_f$	γX_f	λX_f

1- تعريف التقدم الأعظمي Xmax:

يسمى بالتقدم الأعظمي و هو التقدم الذي يبلغه التفاعل عندما يختفي المتفاعل المحد

$: X_f$ عریف -2

يسمى بالتقدم النهائي و هو التقدم الذي يبلغه التفاعل في الحالة النهائية

: X_f تعیین قسیمهٔ

$$n_0(A) - \alpha X_f = 0 \rightarrow n_0(A) = \alpha X_f \rightarrow X_f = \frac{n_0(A)}{\alpha}$$

 $n_0(B) - \beta X_f = 0 \rightarrow n_0(B) = \beta X_f \rightarrow X_f = \frac{n_0(B)}{\beta}$

- قيمة X_f الصغيرة هي التي تأخذ بعين الإعتبار ويسمى المتفاعل المحد
- $X_f = X_{max}$ و منه یکون علی الأقل و منه یکون و تفاعل و تفاعل و تفاعل تام معناه یوجد متفاعل و احد علی الأقل و منه یکون
- إذا كان $\frac{n(A)}{\alpha} = \frac{n(B)}{\alpha}$ فالا يوجد متفاعل محد و نقول أن المزيج ستكيومتري

4- عبارة كمية المادة و عبارة التراكيز المولية من جدول التقدم التفاعل: أ- كمية المادة:

(الحالة الإنتقالية)

$$n(A) = n_0(A) - \alpha X$$
 , $n(B) = n_0(B) - \beta X$

(الحالة النهائية)

$$n(A) = n_0(A) - \alpha X_f$$
 , $n(B) = n_0(B) - \beta X_f$ $n(C) = \gamma X_f$, $n(D) = \lambda X_f$

ب- التراكيز المولية:

(الحالة الإنتقالية)

$$[A^-] = \frac{n_0(A) - \alpha X}{V_T} \qquad , \qquad [B^+] = \frac{n_0(B) - \beta X}{V_T}$$

$$[C^-] = \frac{\gamma X}{V_T} \qquad , \qquad [D^+] = \frac{\lambda X}{V_T}$$

(الحالة النهائية)

$$[A^{-}]_{f} = \frac{n_{0}(A) - \alpha X_{f}}{V_{T}}$$
, $[B^{+}]_{f} = \frac{n_{0}(B) - \beta X_{f}}{V_{T}}$

$$[C^-]_f = rac{\gamma X_f}{V_T}$$
 , $[D^+]_f = rac{\lambda X_f}{V_T}$

٧- الناقلية الكهربائية للمحاليل المائية الشاردية:

- محلول شاردي هو محلول يحتوي على شوارد موجبة و شوارد سالبة فهي ناقلة للتيار الكهربائي
 - تزداد ناقلية محلول شاردي للتيار الكهربائي كلما كان تركيزه المولى به أكبر

1- حساب الناقلية

ط 1 :

 $G=\frac{I}{U}$

A حيث I : I شدة التيار الـمار في الـدارة بوحدة الأمبير U شدة الـتوتر تـقاس بـوحدة الـفولـط U

ط 2 :

 $G=\frac{1}{R}$

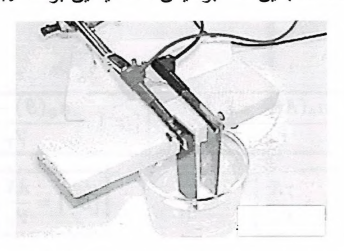
 Ω المقاومة بوحدة الأوم R : حيث

ط 3 :

 $G = \sigma.K$

 $K = \frac{s}{L}$

• K ثابت الخلية بوحدة M يعطى بالعلاقة : M^2 حيث : M^2 مساحة اللبوس المغمور في الماء بوحدة M^2 المسافة بين اللبوسين المعدنيين بوحدة M^2

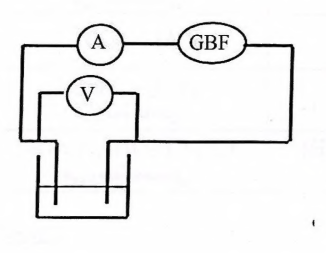


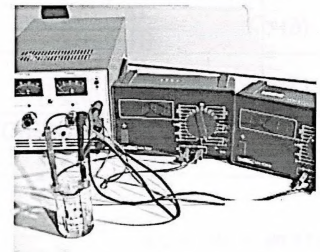
• σ الناقلية النوعية بوحدة σ تعطى بالعلاقة :

 $\sigma = \lambda_{+}[\square]^{+}] + \lambda_{-}[\square]^{-}]$

 $s.m^2/mol$ حيث : λ_- و حدتها النوعية النوعية النوعية النوعية النوعية وحدتها λ_- و λ_+ : λ_- و λ_+ النوعية النوعية النوعية النوعية و النواكية النوعية و النواكية النوعية و النواكية النوعية و النو

2- بروتوكول تجريبي لعملية قياس الناقلية:





IV- الأكسدة الإرجاعية:

1- مفهوم تفاعلي الأكسدة و الإرجاع و تفاعل الأكسدة الإرجاعية:

أ- الأكسدة: هو كل تفاعل كيميائي يحدث فيه فقدان إلكترون أو أكثر

ب- الإرجاع: هو كل تفاعل كيميائي يحدث فيه اكتساب إلكترون أو أكثر

ج- المؤكسد: هو الفرد الكيميائي الذي يكتسب الإلكترونات في تفاعل الإرجاع

د- المرجع: هو الفرد الكيميائي الذي يفقد الإلكترونات في تفاعل الأكسدة

و- الأكسسدة الإرجساعية: هو كل تفاعل كيميائي يحدث فيه تبادل إلكتروني بين المرجع و المؤكسد حيث يفقد المرجع و أو أكثر ليلتقطه المؤكسد

2- الشنائيات الأكسدة الإرجاعية (ox / red) :

الحالة	الثنائيتين (مر/مؤ) الداخلتين في التفاعل	الفردين الكيميائيين المتفاعلين
(1)	$\frac{(Pb^{2+}/Pb)}{(Cu^{2+}/Cu)}$	Cu ²⁺ , Pb
(2)	(Fe ³⁺ /Fe) (Cl ₂ /Cl ⁻)	Fe , Cl ₂
(3)	(I_2/I^-) $(S_2O_8^{2-}/SO_4^{2-})$	I^- , $S_2O_8^{2-}$
(4)	(Fe^{3+}/Fe^{2+}) $(Cr_2O_7^{2-}/Cr^{3+})$	Fe ²⁺ , Cr ₂ O ₇ ²⁻ في وسط حمضي

(5)	(Fe^{3+}/Fe^{2+}) (MnO_4^-/Mn^{2+})	Fe ²⁺ , MnO ₄ في وسط حمضي
(6)	(Al^{3+}/Al) (H_3O^+/H_2)	Al, H ₃ O ⁺
(7)	(O_2/H_2O_2) (MnO_4/Mn^{2+})	H_2O_2 , MnO_4 في وسط حمضي
(8)	(CH_3COOH/CH_3-CH_2OH) $(Cr_2O_7^{2-}/Cr^{3+})$	CH ₃ -CH ₂ OH , Cr ₂ O ₇ ²⁻ في وسط حمضي

التفاعل (1)

$$\times 1 \mid Pb = Pb^{2+} + 2e^{-}$$

 $\times 1 \mid Cu^{2+} + 2e^{-} = Cu$
 $Pb + Cu^{2+} = Pb^{2+} + Cu$

• التفاعل (2)

$$\times 2$$
 | Fe = Fe³⁺ + 3 e⁻
 $\times 3$ | Cl₂ + 2e⁻ = 2Cl⁻
 2 Fe + 3Cl₂ = 2Fe³⁺ + 6Cl⁻

• التفاعل (3)

• التفاعل (4)

$$\times 6 \mid Fe^{2^{+}} = Fe^{3^{+}} + e^{-}$$

 $\times 1 \mid Cr_{2}O_{7}^{2^{-}} + 14H^{+} + 6e^{-} = 2Cr^{3^{+}} + 7H_{2}O$
 $\overline{6Fe^{2^{+}} + Cr_{2}O_{7}^{2^{-}} + 14H^{+}} = 6Fe^{3^{+}} + 2Cr^{3^{+}} + 7H_{2}O$

• التفاعل (5)

$$\times 5 \mid Fe^{2+} = Fe^{3+} + e^{-}$$

 $\times 1 \mid MnO_4 + 8H^{+} + 5e^{-} = Mn^{2+} + 4H_2O$
 $\overline{5Fe^{2+} + MnO_4 + 8H^{+}} = 5Fe^{3+} + Mn^{2+} + 4H_2O$

• التفاعل (6)

$$\times 2 \mid A1 = A1^{3+} + 3 e^{-}$$

 $\times 3 \mid 2H_3O^+ + 2e^{-} = H_2 + 2H_2O$
 $2A1 + 6H_3O^+ = 2A1^{3+} + 3H_2 + 6H_2O$

التفاعل (7)

$$\times 5 \mid H_2O_2 = O_2 + 2H^+ + 2e^- \times 2 \mid MnO_4^- + 8H^+ + 5e^- = Mn^{2+} + 4H_2O$$

$$5H_2O_2 + 2MnO_4^- + 16H^+ = 5O_2 + 2Mn^{2+} + 10H^+ + 8H_2O$$

 $5H_2O_2 + 2MnO_4^- + 6H^+ = 5O_2 + 2Mn^{2+} + 8H_2O$

و باختزال ⁺H يصبح:

• التفاعل (8)

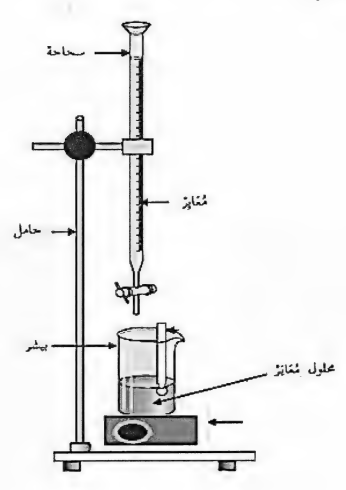
$$\times 3 \mid \text{CH}_3\text{-CH}_2\text{OH} + \text{H}_2\text{O} = \text{CH}_3\text{-COOH} + 4\text{H}^+ + 4\text{e}^- \times 2 \mid \text{Cr}_2\text{O}_7^{2-} + 14\text{H}^+ + 6\text{e}^- \rightarrow 2\text{Cr}^{3+} + 7\text{H}_2\text{O}$$

 $3\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{OH} + 2\text{Cr}_2\text{O}_7^{2\text{-}} + 28\text{H}^+ + 3\text{H}_2\text{O} = 3\text{CH}_3\text{-COOH} + 4\text{Cr}^{3\text{+}} + 12\text{H}^+ + 14\text{H}_2\text{O}$ $3\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{OH} + 2\text{Cr}_2\text{O}_7^{2\text{-}} + 16\text{H}^+ = 3\text{CH}_3\text{-COOH} + 4\text{Cr}^{3\text{+}} + 11\text{H}_2\text{O}$ في جدول التقدم التفاعل نعتبر الماء H_2 بوفرة و نعتبر H_3 بوفرة إذا لـم يـشاركـوا في الـثنائـية

VI- المعايرة اللونية:

الهدف من المعايرة هو إيجاد تركيز مجهول 1- البوتوكول التجريبي للمعايرة:

أ- جهاز المعايرة:



أثناء عملية المعايرة نضيف تدريجيا بواسطة السحاحة المحلول المعاير إلى المحلول المعاير الى المحلول المعاير الموجود في بالبيشر إلى غاية بلوغ نقطة تسمى نقطة التكافؤ

التكاف : عريف نقطة التكاف :

يكون فيها المزيج ستكيومتري نكشف عنه تجريبيا بتغير لون المزيج في البيشر الى اللون الأزرق البنفسجي

$$\alpha A + \beta B = \gamma C + \lambda D$$

مــثال:

عند نقطة التكافؤ يكون:

$$\frac{\frac{n(A)}{\alpha} = \frac{n(B)}{\beta}}{\frac{C_A V_A}{\alpha} = \frac{C_B V_{BE}}{\beta}}$$

l ب المعایر ب المحلول المعایر ب V_A : حیث

l ججم المحلول المعاير المضاف عند التكافؤ ب V_{BE}

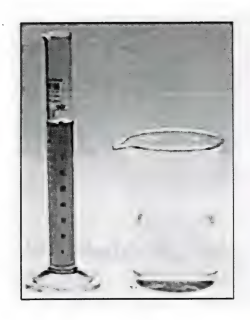
mol/l تركيز المحلول المعاير ب C_A

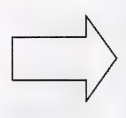
mol/l تركيز المحلول المعاير ب C_B

VII- المتابعة الزمنية و العوامل الحركية:

1- التحولات الكيميائية السريعة و البطيئة:

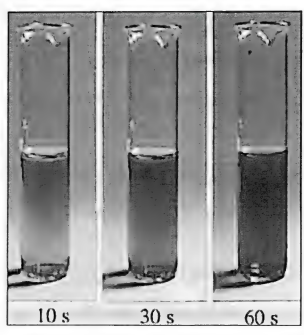
أ- التحول الكيميائي السريع: $(Fe^{2+} + SO_4^{2-}) + (K^+ + MnO_4^-)$ يكون التحول الكيميائي سريعا إذا كان تطور الجملة الكيميائية يصل إلى حالته النهائية مباشرة عند التلامس بين المتفاعلات





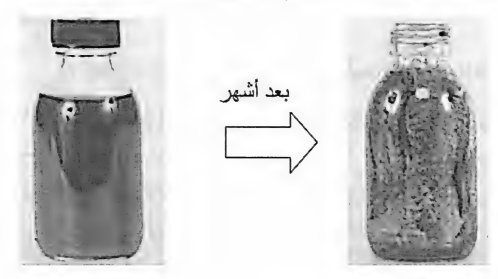


 $K^+ + I^-$ التحول الكيميائي البطيئ: $(S_2^{-2})^2 + (2K^+ + S_2O_8^{-2})^2 + (2K^+ + S_2O_8^{-2})^2$ يكون التحول الكيميائي بطيئ إذا دامت مدة التفاعل عدة ثواني أو عدة دقائق أو حتى عدة ساعات كحد أقصى .



ج- التحول الكيميائي البطيئ جدا: (KMnO₄)

يكون التحول الكيميائي بطيئ جدا إذا كان تطور الجملة الكيميائية يصل إلى حالته النهائية بعد عدة أشهر أو أيام وحتى عدة سنوات.



2- المتابعة الزمانية لتحول كيميائي: ملحظة: تذكير ببعض خواص المشتقة

$$y = (f + g)' \Leftrightarrow y' = f' + g' \Leftrightarrow \frac{dy}{dx} = \frac{df}{dx} + \frac{dg}{dx}$$

$$y = \alpha f \Leftrightarrow y' = \alpha f' \Leftrightarrow \frac{dy}{dx} = \alpha \frac{df}{dx}$$

$$y = \alpha + \beta f \iff y' = \beta f' \iff \frac{dy}{dt} = \beta \frac{df}{dx}$$

$$y = \alpha - \beta f \iff y' = -\beta f' \iff \frac{dy}{dt} = -\beta \frac{df}{dx}$$

أ- سرعة التفاعل و السرعة الحجمية للتفاعل:

$$v = \frac{dx}{dt}$$

• سرعة التفاعل:

mol/min, mol/s بوحدة

• السرعة الحجمية للتفاعل:

$$v_{vol} = \frac{1}{V} \frac{dx}{dt}$$

mol/l.min , mol/l.s بوحدة

$$v = \frac{dn}{dt}$$

• سرعة التشكل:

$$v_{vol} = \frac{1}{V} \frac{dn}{dt}$$

• السرعة الحجمية للتشكل:

$$v = -\frac{dn}{dt}$$

$$v_{vol} = -\frac{1}{V} \frac{dn}{dt}$$

• السرعة الحجمية للإختفاء:

$$\alpha A + \beta B = \gamma C + \lambda D$$

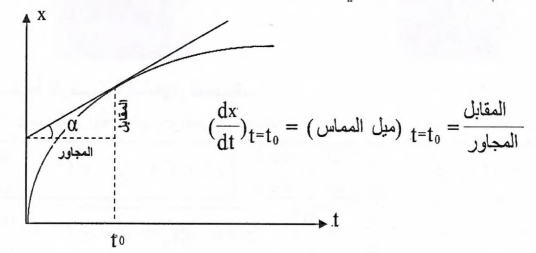
ملاحظة:

يمكن إيجاد علاقة بين السرعات اللحظية و السرعات الحجمية اللحظية (تشكل إختفاء أو تفاعل)

$$v = \frac{dx}{dt} = \frac{v_A}{\alpha} = \frac{v_B}{\beta} = \frac{v_C}{\gamma} = \frac{v_D}{\lambda}$$

$$v_{vol} = \frac{v_{vol(A)}}{\alpha} = \frac{v_{vol(B)}}{\beta} = \frac{v_{vol(C)}}{\gamma} = \frac{v_{vol(D)}}{\lambda}$$

- سرعة التفاعل تكون دوما موجبة
- ٧ هو حجم الوسط التفاعلي يقاس بوحدة اللتر 1



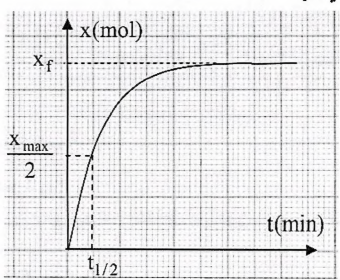
ب- زمن نصف التفاعل:

• تعریفه:

هـ و الزمن اللازم لبلوغ التفاعل نصف تقدمه الأعظمي أي :

$$\begin{vmatrix} t = t_{\frac{1}{2}} & \to & x\left(t_{\frac{1}{2}}\right) = \frac{x_f}{2} \\ t = t_f & \to & x\left(t_f\right) = x_f \end{vmatrix}$$

• إيجاد قيمته بيانيا:



• أهمية زمن نصف التفاعل:

المقارنة بين سرعة تفاعلين لنفس التحول الكيميائي معناه كلما كان $t_{\frac{1}{2}}$ أصغر كان التحول أسرع معرفة المدة التقريبية لنهاية التفاعل $t_{\frac{1}{2}} \leq t_f \leq 7t_{\frac{1}{2}}$ معرفة المدة التقريبية لنهاية التفاعل $t_{\frac{1}{2}} \leq t_f \leq 7t_{\frac{1}{2}}$ حالات خاصة :

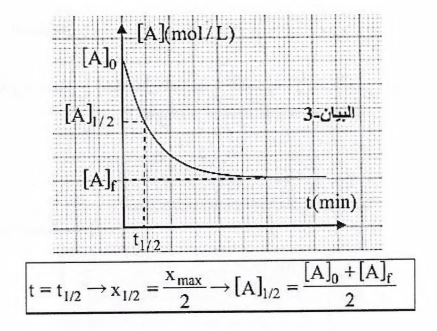
$n_{\mathrm{C}_{\mathrm{f}}}$ n_{e} (mol) $n_{\mathrm{C}_{\mathrm{f}}}$ n_{e} n_{e}

t(min)

$$t = t_{1/2} \rightarrow x_{1/2} = \frac{x_{\text{max}}}{2} \rightarrow n_{C1/2} = \frac{n_{Cf}}{2}$$

$$t = t_{1/2} \rightarrow x_{1/2} = \frac{x_{\text{max}}}{2} \rightarrow [A]_{1/2} = \frac{[A]_0}{2}$$

t(min)



VIII- المعوامل الحركية:

1- تعريف العامل الحركى:

هو كل عامل يمكن من تغيير سرعة التفاعل من دون أن يغير في حالة الجملة الكيميائية النهائية

2- أهم العوامل الحركية:

أ- درجـة الحرارة: كلما ارتفعت درجـة الحرارة تتزايد سرعـة التفاعل

ب- التركيز الإبتدائي للمتفاعلات: كلما زاد التركيز زادت سرعة التفاعل

ج- الوسيط: هو كل نوع كميائي يسرع التحول الكيميائي دون أن يشارك في التفاعل أي في التفاعل أي في التفاعل أي لا يظهر في معادلة التفاعل الكيميائي و لا يغير الحالة النهائية

• عملية تأثير الوسيط على التفاعل الكيميائي تسمى الوساطة

3- أنسواع السوساطة:

أ- وساطة متجانسة: الوسيط له نفس الحالة الفيزيائية للمتفاعلات

ب- وساطة غير متجانسة: الوسيط يختلف عن الحالة الفيزيائية للمتفاعلات

ج- وسلطة أنزيمية: الوسيط عبارة عن أنزيم مثل أنزيم الكاتالاز

4- أهمية الوسيط:

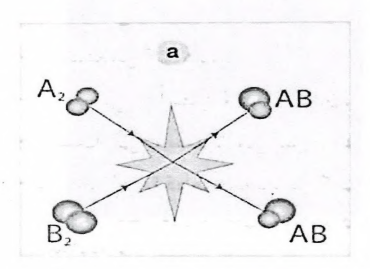
في الصناعة الغذائية

في الطب الأنزيمات تساعد على التشخيص و التداوي

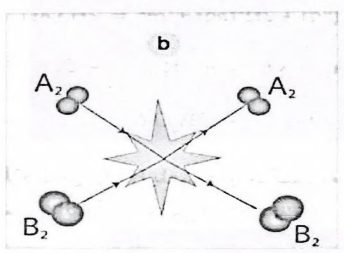
في الصناعة خاصة مجال البترول, المواد البلاسيتكية و الملونات

5- التفسير المجهري لتأثير درجة الحرارة و التراكيز الإبتدائية:

- كلما كان عدد التصادمات الفعالة في وحدة الزمن أكثر يكون التفاعل أسرع.
- بإزدياد درجة حرارة الوسط التفاعلي تزداد سرعة حركة الأفراد الكيميائية للمتفاعلات و بالتالي زيادة عدد التصادمات الفعالة و منه تزداد سرعة التفاعل.
 - بإزدياد التراكيز المولية الإبتدائية للمتفاعلات يزداد عدد الأفراد الكيميائية المتفاعلة في وحدة الحجوم و بالتالي زيادة عدد التصادمات و منه تزداد سرعة التفاعل.



تصادم فعال



تصادم غير فعال